POLYMER ELECTROLYTE TYPE FUEL CELL AND STACK THEREOF

Publication number: JP2001118592

Publication date: 2001-04-27

Inventor: KOBAYASHI SUSUMU; HOSAKA MASATO; KANBARA

TERUHISA

Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD

Classification:

- international: H01M8/02; H01M8/10; H01M8/24; H01M8/02;

H01M8/10; H01M8/24; (IPC1-7): H01M8/02

- European: H01M8/02D; H01M8/02D2

Application number: JP19990295050 19991018

Priority number(s): JP19990295050 19991018

Also published as:

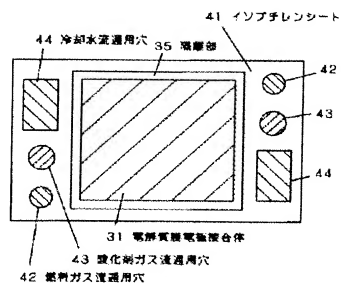
EP1246281 (A1)
WO0129921 (A1)
CN1379919 (A)

CN1186840C (C)

Report a data error here

Abstract of JP2001118592

PROBLEM TO BE SOLVED: To solve the problems where it has not been able to effectively seal gas in the case of operating a conventional polymer electrolyte fuel cell for a long time under pressure operation and also that it has not been able to change only cell whose performance is degraded in a plural stacked cells. SOLUTION: It is constituted so that a body bonding electrodes of electrolyte film comprises a gas seal portion which covers a hydrogen ion conductivity polymer electrolyte film part pushed out from edge part of a porous of catalyst electrode and the hydrogen ion conductivity polymer electrolyte film part entered into its edge part and pushed out from its the edge part.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-118592

(43)Date of publication of application: 27.04.2001

(51)Int.Cl.

HO1M 8/02 HO1M 8/10

HO1M 8/24

(21)Application number: 11-295050

(71)Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC IND CO

LTD

(22)Date of filing:

18.10.1999

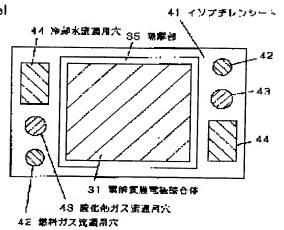
(72)Inventor: KOBAYASHI SUSUMU

HOSAKA MASATO KANBARA TERUHISA

(54) POLYMER ELECTROLYTE TYPE FUEL CELL AND STACK THEREOF

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To solve the problems where it has not been able to effectively seal gas in the case of operating a conventional polymer electrolyte fuel cell for a long time under pressure operation and also that it has not been able to change only cell whose performance is degraded in a plural stacked cells. SOLUTION: It is constituted so that a body bonding electrodes of electrolyte film comprises a gas seal portion which covers a hydrogen ion conductivity polymer electrolyte film part pushed out from edge part of a porous of catalyst electrode and the hydrogen ion conductivity polymer electrolyte film part entered into its edge part and pushed out from its the edge part.



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-118592 (P2001-118592A)

(43)公開日 平成13年4月27日(2001.4.27)

(51) Int.Cl. ⁷	機別記号		FΙ			テーマコート*(参考)	
H01M	8/02		H01M	8/02		S 5H026	
						E	
	8/10			8/10			
	8/24			8/24		Т	
			審査請求	未請求	請求項の数4	OL	(全 11 頁)
(21)出願番号		特願平11-295050	(71)出蹟人		321 器産業株式会社		
(22)出顧日		平成11年10月18日(1999.10.18)		大阪府門真市大字門真1006番地			
			(72)発明者	小林 晋			
				大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器 産業株式会社内			
			(72)発明者	保坂 ፲	E人		
				大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器			
				産業株式	産業株式会社内		
			(74)代理人	1000974	45		
				弁理士	岩橋 文雄	(5 12:	名)

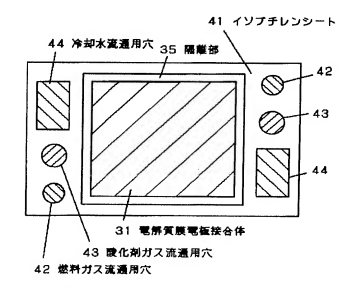
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 高分子電解質型燃料電池及び電池スタック

(57)【要約】

【課題】 これまでの高分子電解質型燃料電池は、加圧 運転状態で長期運転するとガスシールに課題があった。 また、複数の素電池を積層した電池スタックは、性能が 劣化した素電池だけを交換するのは困難であった。

【解決手段】 燃料電池の構成要素である電解質膜電極接合体は、多孔性触媒電極の縁部分よりはみ出した水素イオン伝導性高分子電解質膜部分と、多孔性触媒電極の縁部分の内部に入り込み、かつ、多孔性触媒電極の縁部分よりはみ出した前記水素イオン伝導性高分子電解質膜部分を覆うガスシール部分とを具備した構造とする。



【特許請求の範囲】

水素イオン伝導性高分子電解質膜と、前 【請求項1】 記水素イオン伝導性高分子電解質膜の両面に配置した一 対の多孔性触媒電極とからなる電解質膜電極接合体と、 前記多孔性触媒電極の一方に燃料ガスを供給排出し、他 方に酸化剤ガスを供給排出するガス流路を有する一対の セパレータ板とを具備した高分子電解質型燃料電池にお いて、前記電解質膜電極接合体は、前記多孔性触媒電極 の縁部分よりはみ出した前記水素イオン伝導性高分子電 解質膜部分と、前記多孔性触媒電極の縁部分の内部に入 り込み、かつ、前記多孔性触媒電極の縁部分よりはみ出 した前記水素イオン伝導性高分子電解質膜部分を覆うガ スシール部分とを具備したことを特徴とする高分子電解 質型燃料電池。

【請求項2】 ガスシール部分と水素イオン伝導性高分 子電解質膜とが接触する部分は、前記ガスシール剤を前 記水素イオン伝導性高分子電解質膜に化学的に結合した ことを特徴とする請求項1記載の高分子電解質型燃料電 池。

【請求項3】 ガスシール部分は、燃料ガスと酸化剤ガ スとをセパレータに導入するための貫通穴と、前記貫通 穴の外周に配置したガスケット部分とを具備したシート 状構造を有することを特徴とする請求項1または2記載 の高分子電解質型燃料電池。

請求項1、2または3記載の高分子電解 【請求項4】 質型燃料電池を締結治具により積層した電池スタックで あって、前記締結治具を緩めることで、電解質膜電極接 合体、セパレータ板または前記高分子電解質型燃料電池 の少なくとも1枚を個々に取り出し交換できることを特 徴とする電池スタック。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、高分子電解質型燃 料電池スタックに関し、特にその構成要素である電解質 膜電極接合体の構成を改良することで、電池スタックの ガスシール性とメンテナンスを容易にしたものである。

[0002]

【従来の技術】高分子電解質燃料電池は、水素イオン伝 導膜の片方を燃料ガス(水素など)に、他方を酸化剤ガ ス (空気など) に暴露し、水素イオン伝導膜を介した化 学反応により水を合成し、これによって生じる反応エネ ルギーを電気的に取り出すことを基本原理としている。 従来の燃料電池の構造を示した模式を図1に、また断面 を図2に示した。

【0003】図1と図2において、セパレーター13に 形成したガス流路より導入した反応ガスは、水素イオン 伝導膜11を介して多孔質触媒電極12において電気化 学反応を起こし、ここで生じた電力はセパレーター13 を通して外部に回収される。この構成で明らかなよう に、水素イオン伝導膜11と多孔質触媒電極12とは物 50

理的に接合する必要がある。水素イオン伝導膜11の両 面に多孔質触媒電極12を置き、これを熱プレス等で一 体形成するのが一般的である。このようにして作成した ものを、電解質膜電極接合体14と呼び、独立して扱う ことが出来る。パッキン15は、電解質膜電極接合体1 4とセパレーター13との間に配置し、導入ガスの外部 への漏洩を防止する。

2

【0004】水素イオン伝導膜は、イオン伝導性は有す るが、通気性と電子伝導性とは有せず、燃料極と酸素極 とを物理的かつ電子的に隔絶する働きを持つ。ところ が、水素イオン伝導膜の大きさが、多孔質触媒電極より 小さい場合には、電解質膜電極接合体の内側で、多孔質 触媒電極どうしが電気的に短絡し、また酸化剤ガスと燃 料ガスとが混合し (クロスリーク) 、電池としての機能 を失う。このため、水素イオン伝導膜の面方向の大きさ は、必ず多孔質触媒電極と同じか、より大きくとる必要 がある。ただし、現在使用されている水素イオン伝導膜 はきわめて薄く、構造支持材としての物理的強度を持た ないため、これを多孔質触媒電極より大きくはみ出させ て、パッキンとセパレーターとで挟持する支持構造を取 20 ることは出来ない。そこで、多孔質触媒電極12の大き さは、図2に示したように、セパレーター13の内室よ り大きく、外寸よりは小さく取り、多孔質触媒電極自体 を多孔質触媒電極の支持体とするのが一般的である。

【0005】しかしながら、多孔質触媒電極は良好な通 気性を持つために、上記の構成では反応ガスが多孔質触 媒電極の端部よりセパレーターの外に漏洩する。そこ で、多孔質触媒電極には、熱硬化性樹脂材料を含浸した のち、これを熱硬化した樹脂封止部21を設け、これに よりガス封止構造を形成するのが一般的である。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】上述のガス封止構造に は、以下の課題がある。樹脂封止部を形成する時は、樹 脂材料を溶媒に溶かし、これを多孔質電極に含浸するた め、樹脂材料を溶かした溶液の粘度を低くしなければな らない。この溶液を多孔質電極に含浸した時は、樹脂材 料が多孔質電極内の細孔を完全に埋めているが、硬化時 に溶媒が揮発するため、硬化後は封止部分の内側で隙間 が生じる。また通常、樹脂材料は硬化反応で体積的な収 縮を起こす。この体積収縮と溶媒揮発により、架橋重合 後に充分なシール性を維持することが困難であった。

【0007】この課題を解決するため、無希釈の樹脂材 料を圧入する工法、あるいは非収縮性のフィラー(カー ボン、タルク等)を樹脂材料に混合する工法が試みられ ている。しかし、このような工法では樹脂材料で電極細 孔を埋めること自体が困難であり、完全なシール性は得 られないという課題があった。

【0008】また、特開平11-45729号公報に示されてい るように、多孔質電極を熱可塑性樹脂フィルムで被覆 し、イオン伝導膜との接着シールを行う方法が試行され

ているが、この方法にも以下のような課題がある。現在 使用されている水素イオン伝導膜は、水を含んだ状態で 水素イオンの輸送を行うものであり、必然的に強い分子 内極性を持つ必要がある。現在市販されている水素イオ ン伝導膜は、ナフィオン(デュポン社製)、フレミオン (旭硝子社製)、アシプレックス (旭化成社製) などが あり、これらがいずれも変性フッ素樹脂膜であるのはこ の理由による。

【0009】このようなフッ素樹脂は化学的に不活性で あり、熱可塑性の汎用樹脂フィルムと完全に熱融着する ことはなく、またこれらの樹脂を接着する適当なバイン ダーもない。このため、このような材料を用いた燃料電 池のガスシールを簡単に行うことは、きわめて難しいも のであった。

【0010】また、このようなガスシール性を高めるた め、必要数の燃料電池を積層し、全体を締結した後、積 層電池の外壁部にシール材を塗布する試みも提案されて いるが、駆動中に出力の低下した単位電池を交換したい とき、このような外部シール型のものから、特定の単位 電池を取り出す作業は困難であった。

[0011]

【課題を解決するための手段】以上の課題を解決するた め本発明の高分子電解質型燃料電池スタックは、(水素 イオン伝導性高分子電解質膜と、前記水素イオン伝導性 高分子電解質膜の両面に配置した一対の多孔性触媒電極 とからなる電解質膜電極接合体)と、(前記多孔性触媒 電極の一方に燃料ガスを供給排出し、他方に酸化剤ガス を供給排出するガス流路を有する一対のセパレータ板) とを具備した単位電池を、締結治具により加圧積層した 高分子電解質型燃料電池スタックにおいて、前記電解質 膜電極接合体は、(前記多孔性触媒電極の縁部分よりは み出した前記水素イオン伝導性高分子電解質膜部分) と、(前記多孔性触媒電極の縁部分の内部に入り込み、

かつ、前記多孔性触媒電極の縁部分よりはみ出した前記 水素イオン伝導性高分子電解質膜部分を覆うガスシール 部分)とを具備したことを特徴とする。

【0012】このとき、ガスシール部分は、燃料ガスと 酸化剤ガスとをセパレータに導入するための貫通穴と、 前記貫通穴の外周に配置したガスケット部分とを具備し たシート状構造を有することが有効である。

【0013】以上の構成を用い、締結治具を緩めること で、電解質膜電極接合体またはセパレータ板を個々に取 り出し交換できることを可能とする。

[0014]

【発明の実施の形態】本発明のポイントである電解質膜 電極接合体の作成は、まず、多孔性触媒電極より少し大 きめに水素イオン伝導性高分子電解質膜を裁断し、この 両面に多孔性触媒電極を置き、多孔性触媒電極の端面部 の細孔部分にガスシール用の封止樹脂を圧入する。同時 に多孔性触媒電極よりはみ出た水素イオン伝導性高分子 50

電解質膜の部分を被覆するように、封止樹脂と配置す る。封止樹脂は、ポリオレフィン系樹脂、ポリスチレン 系樹脂、ポリ塩化ビニル系樹脂、ポリ塩化ビニリデン系 樹脂、ポリビニルアルコール系樹脂、ポリアクリル系樹 脂、ポリアクリルアミド系樹脂、ポリジエン系樹脂、ポ リアミド系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリカーボネー ト系樹脂、ポリアセタール系樹脂、ポリウレタン系樹 脂、シリコーン系樹脂、フッ素系樹脂などの熱可塑性樹 脂を用い、これを加熱しつつ射出成形(インサート成 形) あるいはプレス成形することで、封止樹脂の一部を 電極内に圧入する。

【0015】これにより、電解質膜電極接合体を電極相 互の短絡を防止しつつ、外部から隔絶し、かつハンドリ ングが可能な状態とする。この工法を用いると、適切な 型の設計と、封止樹脂および成形条件(温度,圧力)の 最適化により、所望の大きさのシール部分と、所望の深 さの圧入層が容易に得られ、安定した封止処理が可能と なる。この方法は無溶媒工法(熱過疎化を利用した圧 入)であることから、封止処理後の体積収縮はわずかで あり、耐圧の高いシールが可能であるほか、予め充分重 合された樹脂であることから、熱硬化性樹脂に比して化 学的に安定であり、含水したイオン伝導膜(通常強酸性 を示す) と長期間接触しても侵されることなく、信頼性 の高いシールが可能であるという利点がある。

【0016】また別の方法として、ガスシールのための 封止材料として例えば、末端をアクリロイル基で置換し た液体状のポリオレフィンを用い、これを多孔性触媒電 極の端面部の細孔部分に圧入した後、電子線等の活性光 線を照射し、硬化させることもできる。このとき、水素 イオン伝導性高分子電解質膜として、側鎖末端の一部を アクリロイル基で置換したフルオロカーボン系材料を用 いると、ガスシールの封止材料と水素イオン伝導性高分 子電解質膜とは重合反応により、強い化学結合を持たせ ることが出来る。

【0017】さらに、この時のポリオレフィンとして、 ポリエチレンーポリプロピレン共重合体を用い、共重合 比や重合度を調整することで、ゴム弾性をもたせ、ガス シール部自身にガスケットないしパッキンとしての役割 をもたせることが出来る。このような構成にすると、電 解質膜電極接合体からパッキンまでがガスシール材によ り一体的にシームレスにつながり、従来のオーリングな どを用いたパッキンシール工法と較べて、大幅な信頼性 の向上と工程の削減を可能とする。

【0018】また、本工法のもうひとつの特徴は、射出 成形又はプレス成形により、ガスシール部に複雑な立体 構造を容易に作ることができる点にある。すなわち、型 設計如何により、マニホールド(ガスポート)、ガス流 路、ボルト締結孔、位置決め孔、パッキンリブ等の機構 部品を、工程数を上げることなくシームレスに一体成形 することで、これまでセパレーターに持たせていた機能

をガスシール部に持たせ、これにより、セパレーターの 工程負担を削減し、また、セパレータとの嵌合構造を作 ることで耐圧を簡単に高めることを可能にする。

【0019】そして、本発明の最大のメリットは、締結 治具を緩めることで、電解質膜電極接合体またはセパレ ータ板を個々に取り出し交換できる構造を高分子電解質 型燃料電池スタックに与えることが出来る点にある。す なわち、電解質膜電極接合体から引き出したガスシール 部分を、セパレータと同一面積のシート状に作成し、こ のとき上述のようにシートの面内に、ガス導入穴やボル ト締結孔を形成し、これをセパレータで挟み込んだ単位 電池を、締結治具を用いて所望数量積層する。このよう にして作成した電池スタックは、締結治具を緩めること で、所望の単位電池を取り出すことが出来る。通常、燃 料電池スタックは数十個の単位電池を積層することでス タック化するが、長期運転により各単位電池の性能には バラツキが発生する。この時の、メンテナンス対応とし て、個々の単位電池の電圧を測定し、特に性能が低下し たものを簡単に交換することを可能とする。

* [0020]

【実施例】以下、本発明に好適の実施例を図面を用いて 記載する。

【0021】(実施例1)アセチレンブラック系カーボ ン粉末に、平均粒径約30Åの白金粒子を25重量%担 持したものを電極の触媒とした。この触媒粉末をイソプ ロパノールに分散させた溶液に、(化1)で示したパー フルオロカーボンスルホン酸の粉末をエチルアルコール に分散したディスパージョン溶液を混合し、ペースト状 にした。このペーストを原料としスクリーン印刷法をも ちいて、 $15cm \times 15cm$ の大きさで、厚み 250μ mのカーボン不織布の一方の面に電極触媒層を形成する ことで多孔質触媒電極とした。形成後の反応電極中に含 まれる白金量は0.5mg/cm²、パーフルオロカー ボンスルホン酸の量は1.2 mg/cm²となるよう調 整した。

[0022]

【化1】

x=5~13.5y≒1000 n=2m=1

$$F - CF_2 - CF_2 \rightarrow_{x} \leftarrow CF_2 - CF \rightarrow_{y}$$

$$F - C - F$$

$$F_3C - C - F$$

$$F - C - F$$

$$F - C - F$$

$$SO_3H$$

【0023】これらの電極は、正極・負極共に同一構成 とし、多孔質触媒電極に対して、1 mmの外周クリアラ ンスを持つ水素イオン伝導膜の中心部の両面に、印刷し た触媒層が電解質膜側に接するようにホットプレスによ って接合して、電解質膜電極接合体を作成した。ここで は、水素イオン伝導性高分子電解質として、(化1)に 示したパーフルオロカーボンスルホン酸を25μmの厚 みに薄膜化したものを用いた。

【0024】次に、本発明のポイントである電解質膜電 極接合体へのガスシール部の接合方法を図3に示した。

図3に於いて、まず、電解質膜電極接合体31に対し て、面方向には1mmのクリアランスを持たせて中抜き とし、厚みは電解質膜電極接合体31より1mm厚い、 封止樹脂32をポリエチレンで作成した。 つぎに、平面 方向には封止樹脂32の外周に対し1mmのクリアラン スを持たせ、かつ厚み方向には電解質膜電極接合体31 と等しい深さのフライス加工を施した金型33に、前記 の電解質膜電極接合体と封止樹脂をいれ、125℃の温 度で20kg/cm^²を2秒間ホットプレスすること 50 で、電解質膜電極接合体と封止樹脂とを接合した。

【0025】この工程では、ホットプレスに際し、ポリエチレンは電解質膜電極接合体と金型内寸に対し、体積剰余(初期厚みの剰余に熱膨張による剰余が加わる)が生じるため、逃げ場を失ったポリエチレンが電解質膜電極接合体の多孔質触媒電極の外周部の細孔に圧入され、封止部34を形成する。封止樹脂のうち圧入されなかった部分は、電解質膜電極接合体を水平方向に外部から隔離する形となるため、これを隔離部35と呼ぶ。この封止部34と隔離部35とによりガスシール部36を形成する。このとき、封止部の幅は封止樹脂の初期厚み、接行温度、金型の設計などの最適化により任意に制御可能である。

【0026】次に、隔離部35にイソブチレン樹脂製のシートを熱融着で取り付け、図4に示したガスシールシート付き電解質膜電極接合体に仕上げた。図4に於いて、31は前述のガスシール部付き電解質膜電極接合体、41は厚みが1mmのイソブチレン樹脂製のシート部、42は燃料ガス流通用穴、43は酸化剤ガス流通用穴、44は冷却水流通用穴である。

【0027】以上の工法で作成したガスシールシートを取り付けた電解質膜電極接合体をセパレータ板で挟み込んで単電池とした。ここで用いたセパレータ板は、カーボン粉末材料を冷間プレス成形したカーボン板に、フェノール樹脂を含浸・硬化させガスシール性を改善した樹脂含浸したもので、これに切削加工でガス流路を形成した。セパレータ板の形状を図5に示した。

【0028】図5に於いて、セパレータ板の大きさは18cm×25cmの面積で、厚さは3mmのものを用い、ガス流路55は幅2mm、深さ1mmとした。ガス流路の周辺部には、ガス供給・排出用と、電池の温度を制御するための冷却水を供給・排出するためのマニホルド孔を設けた。52は燃料ガス流通用穴、53は酸化剤ガス流通用穴、54は冷却水流通用穴、51はこれらの穴とガス流路55のシール用のガスシール部でありイソブチレン樹脂で作成し、高さは1mmとした。

【0029】このように作成したガスシールシート付き 電解質膜電極接合体を一対のセパレータ板と冷却水流通 板で重ね合わせ、両端を面積当たり10kgf/cm² の圧力で加圧締結して本実施例の電池を電池Aとした。

【0030】電池Aに対して、以下の運転条件で電流 40 電圧特性を評価した。電池Aの燃料極に燃料ガス (水素 80%、二酸化炭素 20%、一酸化炭素 50 p p m)を供給し、空気極に空気を供給した。そして、電池温度を 75%、燃料ガス利用率 70%、空気利用率 20%とした。ガスの加湿は、燃料ガスを 85%、空気を 65% 7 0%のバブラーをそれぞれ通して行った。評価の結果を 図 6 に示した。

【0031】図6に於いて、データa1は、燃料ガスと空気の供給を圧力を1kg/cm 2 とした結果を示したものであり、以下データa2、a3は、この圧力をそれ 50

ぞれ3kg/cm 2 、5kg/cm 2 としたものである。また、図7にこの条件で1000時間運転した後の特性を示した。図6と図7に示した結果より、本構成の電池は、長期間の加圧運転でも、ガス漏れのないことを立証した。

【0032】(実施例2)ガスシール付き電解質膜電極接合体を作成する他の例を図8に示した。図8には封止樹脂として、一対の中抜き樹脂フイルム81を用いた例を示した。この場合、水平方向と垂直方向から圧入が発生し、封止部を形成する点、および隔離部は2枚のフィルムの熱融着により形成される点が、実施例1で示した例とは異なるが、基本的な封止構造は同じものを得ることが出来る。この時、内層(電解質膜電極接合体に当たる面)を低融点の樹脂とし、外層(金型と当たる面)を高融点の樹脂とした複層フィルムを用い、プレス後の型抜けを良くすることにより、例えば図9に示した連続生産ラインを組むことができる。

【0033】フィルムラミネートにより封止処理を行う場合、フィルムの融着温度が水素イオン伝導膜の耐熱温度を上回る場合がある。この場合の熱保護工法の一例を図10に示した。図10に於いて、インシュレーター101に対して、バネ懸架されたウオータージャケット102(この平面的な大きさがイオン伝導膜の熱保護面積、つまり電解質膜電極接合体の有効発電面積となったもの)を配置した水冷ホットプレスを用いて封止処理を行うことが出来る。この場合、融着温度が200℃をこえるポリエチレンテレフタレート、ポリカーボネート、アクリロニトリルブタジエンスチレン等を用いた場合にも、ウォータージャケットと接する電解質膜電極接合体105は高い融着熱から保護される。

【0034】また、封止樹脂の一部を熱可塑性エラストマーに置き換えることもできる。たとえば、樹脂フィルムにポリプロピレンを用い、これに予め射出成形したポリオレフィン系エラストマー(ポリプロピレンベース)のパッキンを重ねて、パッキン溝加工を施したシール用金型に入れ、ホットプレスを行う。このとき、エラストマーのハードセグメント成分であるポリプロピレンは、フィルム材であるポリプロピレンと融着し、電解質膜電接合体からパッキンまでが機能上シームレス(継ぎ目なし)のシールとなる。そこで、シールパッキンに合わせてセパレータに凸部を設ければ、セパレータと電解質膜電極接合体は封止構造をとることとなる。

【0035】すなわち、電解質膜電極接合体からシームレスに延長したシールエラストマー部分は、セパレーターの締め付けによって弾性変形しながらセパレーター凸部と噛み合い、極めて強固なシール構造を形成することが可能となる。なお。フィルム樹脂材料とエラストマー材料は本実施例に限定されるものではなく、たとえば、

ポリエチレンテレフタレートフィルムに対してはポリエステル系エラストマーというように、それぞれの樹脂フイルムに相当するエラストマーを用いることが出来る。また、セパレータとエラストマーの嵌合構造も凸部に限定されるものではなく、セパレータにパッキン溝を設けるなど、他の方法で可能であることは言うまでもない。また、たとえば射出成形などの手法により封止部,隔離部、パッキンまで単一エラストマー樹脂で構成することもちろん可能である。

【0036】 (実施例3) 本実施例では、ガスシール付*10

* き電解質膜電極接合体のガスシール部分と水素イオン伝 導性高分子電解質膜とが接触する部分を、ガスシール剤 を前記水素イオン伝導性高分子電解質膜に化学的に結合 した例を示した。

【0037】電解質膜電極接合体の作成までは、実施例 1と同一の材料と構成を用いた。但し、水素イオン伝導 性高分子電解質膜は、(化2)に示したものを用いた。

[0038]

【化2】

【0039】 (化2) に示したものは、(化1) に示し た水素イオン伝導性高分子電解質の末端基をアクリル化 したものである。この電解質膜電極接合体を用いて、ガ スシール付き電解質膜電極接合体を作成した。本実施例 で使用したガスシール剤はポリエチレンーポリプロピレ ン共重合体の末端基をアクリル化したのもであり、共重 合比は2:3とし、重合度は約500であり、室温で粘 性液状を有する。次に、図11に示した様に、外周にポ リイソブチレン製のシート113を配置した内側に隙間 無く電解質膜電極接合体111を入れ込み、その境界部 112に前記のガスシール剤の原液を塗布し、これを電 子線照射により硬化した。ここで使用したポリイソブチ レン製のシートは、末端基をアクリル化したイソブチレ ンオリゴマーを電子線の照射量を減らして、未完全に電 子線硬化したものであり、上記のガスシール剤の硬化時 に、ガスシール剤の原液のアクリル基で共重合する形で 一体硬化させたものである。

【0040】このようにして作成したガスシールシート付き電解質膜電極接合体に、図4で示したものと同一のガス流通穴をあけ、以下実施例1の電池Aと同一のセパ 50

レーター板と冷却板及び締結治具を用いて、本実施例の 電池Bを作成した。

【0041】電池Bに対して、以下の運転条件で電流一電圧特性を評価した。電池Bの燃料極に燃料ガス(水素80%、二酸化炭素20%、一酸化炭素50ppm)を供給し、空気極に空気を供給した。燃料ガスと空気の供給は圧力を $5kg/cm^2$ とした。そして、電池温度を75 $^{\circ}$ C、燃料ガス利用率70%、空気利用率20%とした。ガスの加湿は、燃料ガスを85 $^{\circ}$ C、空気を65 $^{\circ}$ 70 $^{\circ}$ Cのバブラーをそれぞれ通して行った。評価の結果を図12に示した。図12に於いて、データb1は、運転開始後10時間が経過した時のもの、b2は1000時間、b3は2000時間が経過した時のものである。この結果より、本構成の電池は、長期間の加圧運転でも、ガス漏れのないことを立証した。

【0042】また、本電池を必要な枚数だけ締結治具により積層することで作成した電池スタックは、長期の運転により性能が劣化した素電池を、締結治具を治具を緩めるだけで交換できる。この時、当然、素電池中の電解質膜電極接合体、セパレータ板を個々に交換できること

は言うまでもない。

[0043]

【発明の効果】以上より明らかなように、本発明は燃料 電池のガスシール上の問題を、簡便かつ安価に解決する 有効な手段とであり、以て燃料電池の品質向上と低コス ト化に資するものである。

11

【図面の簡単な説明】

【図1】従来の燃料電池の構造を模式的に示した外見図

【図2】従来の燃料電池の構造を模式的に示した断面図

【図3】本発明の第1実施例である燃料電池のガスシー 10 極接合体 ル付き電解質膜電極接合体の作成方法を示した図

【図4】本発明の第1実施例である燃料電池のガスシー ル付き電解質膜電極接合体の構成を示した図

【図5】本発明の第1実施例である燃料電池のセパレー タの構成を示した図

【図6】本発明の第1実施例である燃料電池の初期特性 を示した図

【図7】本発明の第1実施例である燃料電池の長期運転 後の特性を示した図

【図8】本発明の第2実施例である燃料電池のガスシー 20 ル付き電解質膜電極接合体の第1の作成方法を示した図

【図9】本発明の第2実施例である燃料電池のガスシー ル付き電解質膜電極接合体の第2の作成方法を示した図 【図10】本発明の第2実施例である燃料電池のガスシ

ール付き電解質膜電極接合体の第3の作成方法を示した 义

*【図11】本発明の第3実施例である燃料電池のガスシ ール付き電解質膜電極接合体の構成を示した図

【図12】本発明の第3実施例である燃料電池の出力特 性の時間変化を示した図

【符号の説明】

11 水素イオン伝導膜

12 多孔質触媒電極

13 セパレータ

14, 31, 82, 91, 105, 111 電解質膜電

15 パッキン

32, 104 封止樹脂

33,83 金型

34,112 封止部

35 隔離部

36,51 ガスシール部

41, 113 イソブチレンシート

42,52 燃料ガス流通用穴

43,53 酸化剤ガス流通用穴

44,54 冷却水流通用穴

55 ガス流路

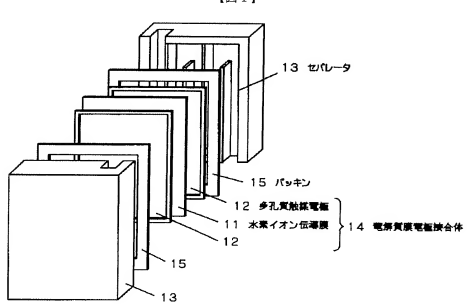
81 樹脂フィルム

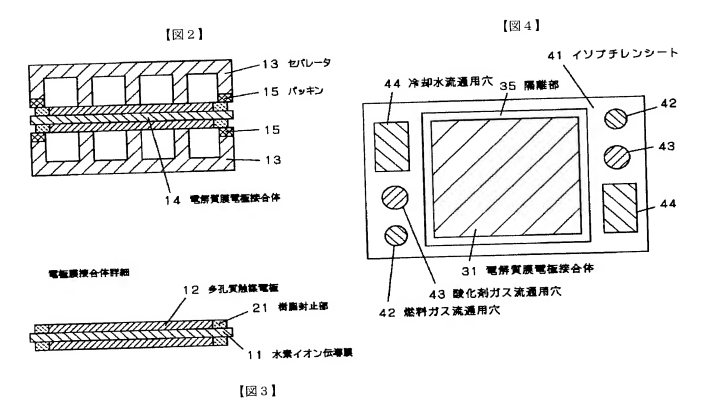
101 インシュレータ

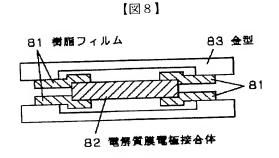
102 ウオータージャケット

103 ヒーターブロック

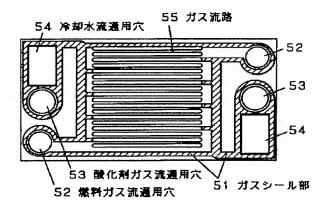
【図1】



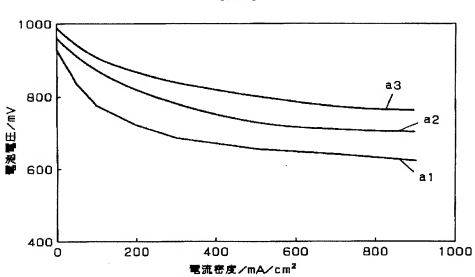




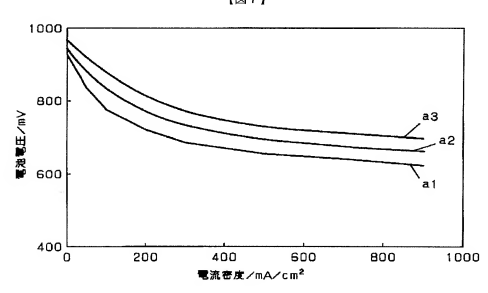
【図5】



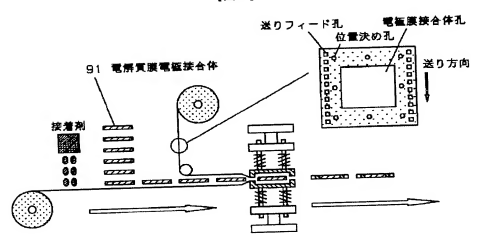
【図6】



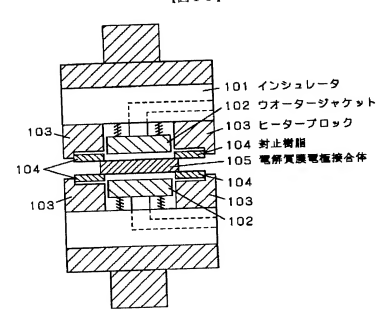
【図7】



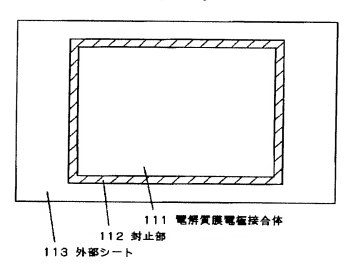
【図9】



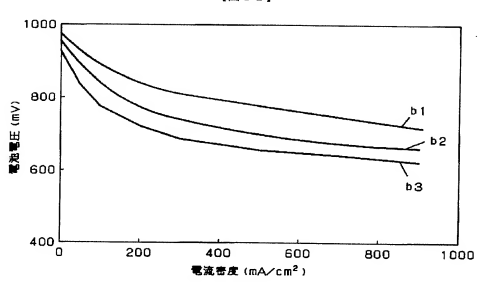
【図10】



【図11】



【図12】



フロントページの続き

(72) 発明者 神原 輝壽 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器 産業株式会社内

Fターム(参考) 5H026 AA06 BB02 BB04 CC03 CC08 EE18